(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出數公表番号 特表2002-515424 (P2002-515424A)

(43)公表日 平成14年5月28日(2002.5.28)

		(7.74
(51) Int.Cl.'	識別記号	F I デーマコート* (参考)
A 6 1 K 31/48		A 6 1 K 31/48 4 C 0 7 6
9/70	401	9/70 401 40086
47/14		47/14
47/34		47/34
A 6 1 P 25/16		A 6 1 P 25/16
		審查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 24 頁)
(21)出願番号	特爾2000-549223(P2000-549223)	(71)出観人 シュパルツ ファルマ アクチェンゲゼル
(86) (22)出顧日	平成11年5月12日(1999.5.12)	シャフト
(85) 翻訳文提出日	平成12年11月13日(2000.11.13)	SCHWARZ PHARMA AKTI
(86)国際出願番号	PCT/EP99/03278	ENGESELLSCHAFT
(87)国際公開番号	WO99/59558	ドイツ連邦共和国 モンハイム アルフレ
(87)国際公開日	平成11年11月25日(1999.11.25)	ートーノーベルーシュトラーセ 10
(31)優先権主張番号	198 21 788.9	(72)発明者 クリストフ アルト
(32) 優先日	平成10年5月15日(1998.5.15)	ドイツ連邦共和国 デュッセルドルフ ラ
(33) 優先権主張国	ドイツ (DE)	イネンヴェーパーヴェーク 21
		(74)代理人 弁理士 矢野 敏雄 (外4名)
		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ペルゴリド含有経皮吸収治療システム (TTS)

(57) 【要約】

本発明は数日に亘りベルゴリドを経皮投与するための経皮吸収治療システム (TTS) 並びに溶剤を使用しないその製法に関する。このTTSはベルゴリド含有マトリックス組成物を層の形で含有し、これは、アンモニオ基含有 (メタ) アクリレートコポリマー又は、アミノ基含有 (メタ) アクリレートコポリマー及びカルポキシル基合有 (メタ) アクリレートポリマーからなる混合物、プロピレングリコール10~50質量%及びベルゴリド5質量%までを含有する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 皮膚上にTTSを固定するための助剤を有する、数日間に亘 りペルゴリドを経皮投与するための経皮吸収治療システム(TTS)において、 アンモニオ基含有(メタ)アクリレートコポリマー又は、アミノ基含有(メタ) アクリレートコポリマー及びカルボキシル基含有 (メタ) アクリレートポリマー からなる混合物、プロピレングリコール10~50質量%、ペルゴリド又はその 薬剤学的に認容性の塩(塩基として算出) 5. 0 質量%までを含有する層状ペル ゴリド含有マトリックス組成物をTTSが含有し、かつそれが適用位置でのその 放出面を除いて、皮膚に固定するための、作用物質不含のより大きなプラスター に囲まれていることを特徴とする、ペルゴリドを経皮投与するための経皮吸収治 療システム(TTS)。

【請求項2】 作用物質含有マトリックス組成物がペルゴリド又はその薬剤 学的に認容性の塩(塩基として算出) 0.5~2質量%を含有する、請求項1に 記載のTTS。

【請求項3】 ペルゴリド含有マトリックス組成物がペルゴリドメシレート を含有する、請求項1又は2に記載のTTS。

【請求項4】 ペルゴリド含有マトリックス組成物が1種以上の脂質親和性 経皮吸収促進剤及び/又は1種以上の軟化剤を含有する、請求項1から3までの いずれか1項に記載のTTS。

【請求項5】 ペルゴリド含有マトリックス組成物がプロピレングリコール モノラウレートを経皮吸収促進剤として含有する、請求項4に記載のTTS。

【請求項6】 ペルゴリド含有マトリックス組成物がクエン酸トリエチルエ ステル及び/又はクエン酸トリプチルエステルを軟化剤として含有する、請求項 4に記載のTTS。

【請求項7】 担体シートがマトリックス面に金属蒸気被覆又は酸化物被覆 を有する、請求項1から6までのいずれか1項に記載のTTS。

【請求項8】 請求項1から6までのいずれか1項に記載のオキシブチニン を経皮投与するための経皮吸収治療システム(TTS)の製法において、アンモ ニオ基含有(メタ)アクリレートコポリマー又は、アミノ基含有(メタ)アクリ

レートコポリマーとカルボキシル基含有(メタ)アクリレートポリマーとの混合物、プロピレングリコール10~50質量%、ペルゴリド又はその薬剤学的に認容性の塩(ペルゴリド塩基として算出)5.0質量%並びに場合により1種以上の経皮吸収促進剤及び/又は1種以上の軟化剤からなる150℃までの熱さの均一なポリマー溶融物を連続的に担体に0.02~0.4 mmの厚さで塗布し、得られた2層ラミネートにカバー層を設け、続いて作用物質不含のより大きなブラスターを、TTSを皮膚に固定するために施与することを特徴とする、請求項1から6までのいずれか1項に記載のオキシブチニンを経皮投与するための経皮吸収治療システム(TTS)の製法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

本発明は数日間に亘りペルゴリドを経皮投与するための経皮吸収治療システム (TTS) 並びに溶剤を用いないその製法に関する。

[0002]

経口投与される作用物質の生物学的利用能は往々にして不十分である。多くの作用物質の肝代謝は初めの肝臓通過で、不所望な濃度比、毒性副産物をもたらし、かつ作用の低減又は作用損失をもたらしうる。経口投与にたいして作用物質の経皮投与は様々な利点を有する。作用物質供給が長期間に亘りより良好に調節され、それにより高い血中濃度変動を回避することができる。加えて、治療に有効な必要用量を多くの場合、低減することができる。更に、プラスターは、一日に1回以上摂取しなければならない錠剤よりも患者に好まれることが多い。

[0003]

過去には、作用物質の非経口投与の前記の欠点を克服するために、異なる疾患を治療するための様々な作用物質のための異なるデザインを有する数多くの経皮吸収治療システム(TTS)が考慮された。

[0004]

例えば、多くの全身又は局所作用性作用物質に関する次に挙げる技術文献は、その用量制御システム又は全身放出システムをベースとするそれらの非経口投与を記載している。例えばこれらは次のものである:U. S. P3598122; 3598123; 3731683; 3797494; 4031894; 420121; 4286592; 4314557; 4379454; 4435180; 4559222; 4568343; 4573995; 4588580; 4645502; 4702282; 4788062; 4816258; 4849226; 4908027; 4943435及び5004610。

[0005]

今世紀の60年代後半には初め理論的に、半減期は短いが、高い効果及び良好な皮膚透過性を有する作用物質が、TTSによる安全かつ効果的な投与に好適であると推測されていた。TTSによる作用物質の経皮吸収投与の可能性に関する

当初のこの期待はしかし、満たされなかった。この理由は主に天然の皮膚は、体内への非身体固有物質の侵入に対する完全なバリアとしてのその機能を保持するために、概観できない多様な特性を備えていることにある (Transdermal Drug D elivery: Problems and Possibilities, B.M.Knepp et al., CRC Critical Review and Therapeutic Drug Carrier Systems, Vol.4, Issue 1(1987)参照)。

[0006]

従って、経皮吸収投与は、多くの有利な特性の適当な組み合わせを有する、それら数少ない作用物質のためにのみ提供されている。特定の作用物質に関して、 安全かつ効果的な経皮吸収投与を保障するこれらの必要な特性は、予想すること ができないという。

[0007]

経皮吸収投与に好適な作用物質に対する要求は次である:

- 皮膚透過性、
- 作用物質によりプラスターの粘着性が悪影響を受けないこと、
- 皮膚刺激の回避、
- アレルギー反応の回避、
- 有利な薬動学的特性、
- 有利な薬力学的特性、
- 比較的広い治療ウィンドー
- 継続的投与を伴う治療学的適用で一定である代謝特性。

[0008]

勿論、これら要求の前記リストは完全ではない。作用物質を経皮吸収投与のために使用することができるように、これらの要求全ての「正しい」組み合わせが 価値がある。

[0009]

作用物質に関する前記は同様に、それぞれの作用物質を含有するTTS組成物及びその構造的デザインにも当てはまる。

[0010]

経皮吸収治療システム (TTS) は通常、不透過性のカバー層、剥離可能な保

護層及び作用物質含有マトリックス又は半透過性膜を有する作用物質含有レザバーを備えているプラスターである。前者はマトリックスプラスターと、後者は膜システムと記載される。

[0011]

، تن

カバー層には通常、ポリエステル、ポリプロピレン、ポリエチレン、ポリウレタン等を使用するが、これらは、金属処理又は顔料処理されていてもよい。剥離可能な保護層には特にポリエステル、ポリプロピレンあるいはシリコン被覆及び/又はポリエチレン被覆を有する紙も該当する。

[0012]

薬剤学的に慣用の作用物質含有マトリックスには、ポリアクリレート、シリコーン、ポリイソブチレン、ブチルゴム、スチレン/ブタジエンコポリマー又はスチレン/イソブレンーコポリマーをベースとする物質を使用する。

[0013]

膜システムで使用される膜は、微孔質又は半透過性であってよく、かつ通常、 不活性なポリマー、殊にポリプロピレン、ポリビニルアセテート又はシリコーン をベースとして形成される。

$[0\ 0\ 1\ 4]$

作用物質含有マトリックス組成物は自己粘着性でありうるが、使用作用物質によっては自己粘着性ではない作用物質含有マトリックスも生じることがあり、その結果としてこれにより、プラスター又はTTSに構造的にオーバーテープを備えなければならない。

[0015]

作用物質の必要な流出速度を保障するために往々にして、皮膚吸収促進剤、例えばそれぞれ一価又は多価の、かつそれぞれ8個までのC原子を含有する脂肪族、環式脂肪族及び/又は芳香ー脂肪族アルコール、アルコールー/水ー混合物、それぞれ8~18個の炭素原子を含有する飽和及び/又は不飽和脂肪族アルコール、それぞれ8~18個の炭素原子を含有する飽和及び/又は不飽和脂肪酸及び/又はそのエステル並びにビタミンが添加物として必要である。

[0016]

更に往々にして、安定剤、例えばポリビニルピロリドン、αートコフェロールスクシネート、プロピルガレート、メチオニン、システイン及び/又はシステインーヒドロクロリド、作用物質含有マトリックスを添加する。

[0017]

前記のように、数多くのTTS構造及びこのために使用される材料が公知である。勿論、薬剤がTTSの形で薬剤的要求を満たすためには、多くの相互作用的要求を考慮しなければならない。

[0018]

次の問題を、作用物質含有TTSの開発の際には考慮しなければならない:

1. 皮膚を介しての作用物質の治療学的に必要な透過率を達成するために多くの場合、ポリマーマトリックスの高い作用物質負荷が必要である。投与の終了後に TTS中に残留する作用物質は治療学的に利用されずにプラスターと共に廃棄される。しかしこのことは、殊に高作用性かつ高価な作用物質の場合には環境保護 及び経費的な理由から不所望である。

[0019]

2. 作用物質負荷及び場合により付加的に皮膚吸収促進剤を負荷されたポリマーマトリックスは比較的長い貯蔵では物理的に安定ではない。殊には作用物質再結晶が生じることがあり、これはTTSの作用物質放出能の制御不可能な低下をもたらす。

[0020]

3. 作用物質及び/又は皮膚吸収促進剤でのポリマー担体材料の高い負荷は、自己接着性ポリマーフィルムの場合、経皮吸収系の最適な接着特性の調節を困難にする。

[0021]

4. 数日に亘る使用では作用物質吸収速度が不所望に低下し、付加的な調節層及び/又は調節成分を必要とする。

[0022]

5. 作用物質負荷層を有機溶液から製造する場合、乾燥工程の後に作用物質含有層中に溶剤残留物が残留するという問題が生じる。加えて、製造の間に揮発性助

剤が不所望に蒸発する危険性がある。システムの生理学的安定性及び皮膚相容性の理由から通常、完全に溶剤フリーであることが望ましいので、レザバーを場合により、いくつかの層に入れ込まなければならない。このことはこの場合にも、製造コストの増大をもたらす。

[0023]

前記の問題は従って、経皮吸収治療システムの数多くの実施態様をもたらし、 これは従来技術では、この範囲に反映している。

[0024]

[0025]

経皮吸収システム又は作用物質プラスターのための同様の構造原理は、ペルゴリド含有プラスター組成物のためのPCT/US96/09692及びDE19626621にも記載されている。両文献によると、ポリマーマトリックスからのペルゴリドの皮膚透過は特殊な吸収促進剤により高めることができる。PCT/US96/09692では、ペルゴリドを添加するための、作用物質賦形剤として使用されるエチレンービニルアセテート(EVA)ーコポリマーを好適な有機溶剤に溶かす。DE19626621では、作用物質を有機溶剤中のポリマー溶液に分散させることにより、ペルゴリドを作用物質賦形剤として使用されるアクリレートポリマー中に添加する。膜の製造はそれぞれ引き続き、被覆及び、相応するポリマーー/作用物質ー/吸収促進剤混合物からの有機溶剤の除去により行う。

[0026]

パーキンソン病の治療のために、PCT/US96/09692では0.1~ 1 n g/m l の範囲のペルゴリドープラズマ濃度、即ち少なくとも100μg/h、有利には150μg/hの放出速度を試みている。

[0027]

経皮吸収システムの開発では、アクリル酸エステル及びメタクリル酸エステルベースのポリマーが、数多くの作用物質に関するその比較的良好な吸収及び放出能の故に特に重要である。ポリ(メタ)アクリレートペースのマトリックスシステムを製造する際の溶剤使用を回避するために、DE4310012中には、ポリ(メタ)アクリレートの混合物からなる1つ以上の層が構造化され、かつ溶融物から製造されていて、かつ第1の混合物成分が官能基を含有する(メタ)アクリルポリマーからなり、第2の混合物成分が流動特性を調節し、かつ少量だけが官能基に含有される経皮吸収治療システムが記載されている。官能基を有するポリ(メタ)アクリレートを伴う組成システムが記載されている。官能基を有するポリ(メタ)アクリレートを伴う組成システムは皮膚での、もしくは皮膚を介しての作用物質の調節的放出及び簡単な製法を可能にするという。しかし、溶剤ベースの方法に対するこの製造の利点はこのようなシステムの場合、経験的に一連の欠点に相対しており、これは、次の点によりもたらされる:

1. (1)ポリマー溶融物の製造の際の、(2)作用物質の均一な添加の際の、かつ/又は(3)ポリマー溶融物中での、かつ/又は作用物質含有ポリマー膜の 貯蔵の間の分解反応の高いリスクを伴う、好適な担体材料への熱い作用物質含有材料の被覆の際の、全てのTTS成分の比較的長く続く熱的負荷。

[0028]

2. 作用物質含有ポリマーマトリックスの製造の間に、溶融物で共有結合によりアクリレートコポリマーを架橋させることが不可能である故の、ポリ (メタ)アクリレート含有層の粘着バランスの最適化の際の困難性;このことは、皮膚上での使用の際に、かつ/又は貯蔵の際にポリマー材料のコールドフローが生じうるという問題と結びついている。

[0029]

前記のように、多くのプラスター構造及びこのために使用される材料が公知で

ある。それにも関わらず今日まで、経皮吸収治療システムで添加される作用物質の多くに、TTSを利用できるように大きな要求が存在し、これは、構造的に面倒でなく治療学的に必要な作用物質放出を可能にし、かつその成分の総合的観点で最適な関連であるようなものである。このことは、経皮的に投与しなければならない場合の、作用物質ペルゴリドに関しても当てはまる。

[0030]

治療学的には、パーキンソン病を治療するためにペルゴリドを単独で、又は更なる作用物質と組み合わせて使用する。不所望な作用、例えば幻覚、めまい、吐き気及びおう吐をもたらしうる、胃-腸路及び最初の肝臓通過の迂回下での血中のペルゴリドの濃度ピークは回避されるので、TTSによるペルゴリドの経皮投与は望ましい。肝臓での「一次通過」代謝の迂回により経口投与に対して、ペルゴリドの生物学的利用能が高まりうるか、もしくは治療学的に望ましい効果を達成するために必要な全用量を低減することができる。

[0031]

従って本発明の課題は、ペルゴリドを用いるTTSの前記欠点を回避し、かつ 構造的に簡単で、皮膚相容性で、比較的長い貯蔵期間及び投与期間に亘って物理 学的及び化学的に安定なTTSをペルゴリドの経皮投与のために提供することで あり、その際、このTTSは

- a) 面積単位当たり少ない作用物質負荷で、可能な限り多くの作用物質を皮膚に、かつ皮膚を介して放出し、
- b) 投与の終了後には、含有される作用物質が可能な限り完全に皮膚に放出されていて、かつ
- c) 溶剤不含である。

[0032]

この課題を解決するために、TTS及び溶剤を用いないその製法を提供するが、その特別な組成は意外にも、前記の課題を満たすものである。これはペルゴリド含有マトリックス組成物を層の形で含有し、その際、マトリックス組成物はアンモニオ基含有(メタ)アクリレートコポリマー又は、アミノ基含有(メタ)アクリレートポリマーかクリレートコポリマー及びカルボキシル基含有(メタ)アクリレートポリマーか

らなる混合物、プロピレングリコール10~50質量%、ペルゴリド又はその薬剤学的に認容性の塩(塩基として算出)5.0質量%を含有し、かつこれは、適用位置の放出面積を除き、皮膚に固定するための、より面積の広い作用物質不含プラスターに囲まれている。

[0033]

本発明では、次に記載の概念及び/又は言葉は次のような意味である:

a) 「溶剤不含」:ポリマーマトリックスの製造のために、いわゆる「溶剤ベース法」で行われるように製法の過程で再び十分に除去される溶剤を使用しない。

[0034]

b) 「数日」:このTTSを1~3日の治療学的使用のために皮膚に適用することができる。

[0035]

c) 「固溶体」:薬剤学的作用物質がプラスターマトリックス中に分子分散的に分散して存在する。

[0036]

本発明の組成物及び該TTSの構造デザインの故に、プロピレングリコールが 長期貯蔵でプラスターマトリックスから流出することなく、高い割合のプロピレーングリコールをポリマーマトリックス中に安定に導入することができることは意外である。

[0037]

有利な実施形ではポリマーマトリックス中にペルゴリド又はその製剤学的に認 容性の塩(塩基として算出) 0.5~2質量%が含有されている。

[0038]

ペルゴリドはTTS中に遊離塩基として、又はその薬剤学的に使用可能な酸付加塩、例えばペルゴリドー塩酸塩、一酢酸塩又はーメシレートの形でポリマーマトリックス中に含有されていてよい。有利にはポリマーマトリックス中にはベルゴリドメシレートが含有されている。

[0039]

もう1つの実施態様では、ペルゴリド含有マトリックス組成物は、1種以上の

資質親和性皮膚吸収促進剤及び/又は1種以上の軟化剤を含有する。

[0040]

好適な皮膚吸収促進剤は例えばそれぞれ8~18個の炭素原子を有する飽和及び/又は不飽和の脂肪酸、一価又は多価脂肪族アルコールとのそのエステル又はそれぞれ8~18個の炭素原子を有する飽和及び/又は不飽和脂肪族アルコールである。

[0041]

有利にはペルゴリド含有マトリックス組成物中にはプロピレングリコールモノ ラウレートが皮膚吸収促進剤として含有されている。

[0042]

好適な軟化剤は例えば、クエン酸とそれぞれ1~4個の炭素原子を有するアルカノールとのトリエステル、グリセロールとそれぞれ1~4個の炭素原子を有するアルカン酸とのトリエステル、フタル酸とそれぞれ1~4個の炭素原子を有するアルカノールとのジエステル及び分子量5000~10000を有するポリオキシエチレンーポリオキシプロピレンコポリマーである。

[0043]

[0044]

本発明のもう1つの実施態様では、TTSの担体シートはマトリックス面に金 属蒸気被覆又は酸化物被覆を有する。

[0045]

本発明のTTSは次に記載の方法で製造することができる。

[0046]

被覆可能なペルゴリド含有マトリックス組成物を溶融物抽出により製造するが、その際、アンモニオ基含有(メタ)アクリレートコポリマー又は、アミノ基含有(メタ)アクリレートコポリマーとカルボキシル基含有(メタ)アクリレートポリマーからなる混合物からなる均一な、150℃までの熱さのポリマー溶融物、プロピレングリコール10~50質量%、ペルゴリド又はその薬剤学的に認容

性の塩(ペルゴリド塩基として算出して)5.0質量%並びに場合により1種以上の皮膚吸収促進剤及び/又は1種以上の軟化剤を連続的に0.02~0.4 mmの厚さで担体上に被覆し、得られた2層ラミネートにカバー層を設け、かつこの上に、より大きな、作用物質不含のブラスターを皮膚の上にTTSを固定するために施与する。

[0047]

いわゆる「バッチ法」と比較して本発明の方法の主な利点は、作用物質を含有するポリマーマトリックスを (I) 有機溶剤を使用することなく製造し、かつ (II) 作用物質含有マトリックス組成物の調製及び作用物質含有層へのその更なる加工を連続的かつコストの低い方法工程で行うことにある:プロセス時間を数分に短縮することができる。作用物質含有ポリマー溶融物での分解反応の危険はこれによりかなり、除くことができる。

[0048]

[0049]

本発明のTTSのデザインを図1に示した。

[0050]

これは、作用物質含有ポリマーマトリックス(1)、剥離可能な保護シート(5)、内部カバーシート(2)並びに、担体シート(4)及び粘着フィルム(3)からなるオーバーテープからなる。

[0051]

本発明を次の例で詳述する。

[0052]

例1~4.

2 つの配量素子を備えた同方向に作動する二軸スクリュー押出機に連続的に、

固体成分もしくは均一な固体混合物(成分 A)並びに液体成分 Bを 2 つの連続する方法帯域で充填する(成分 A 及び B の組成のために;第 1 表参照)。このバッチを 1 k g / h の全処理率で、1 4 0 ℃の温度で溶融押し出しし、その際、配量素子 1 からは成分 A を第 1 の処理部へ、かつ液体配量素子 2 からは成分もしくは溶液 B を第 2 の処理部へ連続的に秤量導入する(配量速度、第 2 表)。押出機から排出した後に、得られた熱いペルゴリド含有ポリマー溶融物を直接、約 1 0 0 μ m厚のポリエステルシート(=保護シート(5))に、ポリマー材料の施与密度が約 5 0 g / m²になるように被覆する。保護シート及びマトリックス組成物からなる 2 層ラミネートを冷却の後に、約 2 0 μ m厚のポリエステルシート(=内部カバーシート(2))でカバーする。

[0053]

得られたテープ状の三層ラミネートから輪郭5 c m²のサイズのマトリックスピースを打ち抜くが、その際、内部カバーシート(2)及び作用物質含有ポリマーマトリックス(1)は切り離すが、保護シート(5)は切り離さない。生じる中間部分を分離する。サイズに打ち抜かれたTTSマトリックスを有する、得られたテープ状ラミネート上に、架橋されたアクリレートコポリマーをベースとする接着フィルム(3)及びポリウレタンからなる(外側)担体シート(4)からなる2層でデザインされた自己粘着性オーバーテープを接着する。生じたラミネートを成分(1)、(2)、(3)、(4)、(5)からなる20cm²までの大きさのプラスターに、図1と同様に打ち抜く。

[0054]

【表1】

第1表:例1~4の製造態機

成分	例 1 質量%	例 2 質量%	例3質量%	例 4 質量%
成分A (固体)				
ペルゴリドメシレート Eudragit 4135 F ¹⁾ Eudragit E 100 ²⁾ Eudragit RS 100 ³⁾ 成分 B (液体)	1,67 13,33 85,00 .J.	1,74 13,91 84,35 ./.	1,47 ./. ./. 98,53	./. 13,56 86,44 ./.
プロピレングリコール(PG) プロピレングリコール- モノラウレート PG中2.5%P.メシレート溶液	100,00 ./. ./.	94,12 5,88 ./.	100,00 J. J.	./. ./. 100,00

[0055]

1) メタクリル酸、メチルアクリレート及びメチルメチルアクリレートからなっるコポリマー; Technical Code of Practice Preparation Eudragit 41100 (05 / 97, Messrs Roehm, Darmstadt, Germany)による水性分散液 Eudragit 41100のポリマー成分に相応。

[0056]

2) ジメチルアミノエチルメチルアクリレート並びにギ酸及びプチル酸との中性メタクリル酸エステルからなるコポリマー; Standard Sheet Eudragit 100(01/96, Messrs Roehm, Darmstadt, Germany)に相応。

[0057]

3) アクリル酸ー及びメタクリル酸エステルからなるコポリマー、USP23 /NF18による「アミノメタクリレートコポリマー」タイプBに相応。

[0058]

【表2】

		Ē	2量速度 (g/h)	
	67 1	例 2	例 3	例 4
固体配量 (成分A)	600	575	680	1.180
固体配量 (成分B)	400	425	320	820

第2表:例1~4での製造パラメーター(配量速度)

[0059]

インビトロでのペルゴリドの流量測定

a) マウスの皮膚での流量測定

打ち抜き面積 2.5 c m^2 を有する TTS マトリックスを、水平拡散セル (horizontal diffusion cell) 中で無毛マウスの腹部と背中の皮膚の角質層面上に固定する。直ちにその後、セルのアクセプタチャンバーを気泡のないように、予め温度 32 ℃にしたリン酸緩衝液 pH6. 2 (Ph. Eur., pH6.4r;リン酸で pH6.2 に調節)で充填し、かつ放出媒体を 32 ± 0 .5 ℃に温度調節する。

[0060]

サンプルを採取したら(3;6;24;30;48;54及び72時間後)、 放出媒体を32±0.5 $^{\circ}$ に温度調節された新たな媒体と交換する。

[0061]

放出媒体又はアクセプタ媒体中のペルゴリドメシレートの量を、高速液体クロマトグラフィーを用いて下記の条件下で測定する。固定相: Supelcosil LC-8-D8 $, 75\,\mathrm{mm} \times 4.6\,\mathrm{mm}, 3\,\mu\,\mathrm{m}; 45\,\mathrm{C}; カラム温度: 40\,\mathrm{C}; 溶離剤: 水550体積部、メタノール450体積部及びジプチルアミン1.7体積部、リン酸で p H 3.0 に調節; 検出:蛍光、励起波長=280 n m、発光波長=346 n m;流出速度: 1.5 m l <math>/$ 分;注入容量:25 μ l 。

[0062]

b)ヒトの皮膚での流量測定

女性の腹部からの、-18℃で最高8週間貯蔵された皮膚のサンプルを使用し

た。流量測定で使用される皮膚片を、60℃までに加熱された水中で熱分離 (Klingman & Christopher, 88, Arch. Dermatol. 702(1963))により真皮を分離することにより調製し、得られた表皮膜を濾紙上で-18℃で最高1週間貯蔵し、かつ測定を実施する一晩前に解凍する。

[0063]

TTSマトリックスを放出又は拡散域 1 cm^2 を有する変性 Franz セル中で、摘出された皮膚調製物の角質層側に固定した。直ちにこの後、セル(2.3 cm^3 容量)のアクセプタチャンバを気泡のないように、リン酸緩衝液 pH6.2 (Ph.Eur., pH6.4 R; リン酸で pH6.2 に調節)で充填し、かつ放出媒体を 37 ± 0.5 ℃に温度調節した(使用拡散セル中の皮膚表面温度 32 ℃で)。

[0064]

サンプルを採取したら(3;6;9;12;24;36;48時間後)、放出 媒体を新たな温度調節された媒体と交換した。

[0065]

放出媒体又はアクセプタ媒体中のペルゴリドメシレートの量を、高速液体クロマトグラフィーを用いて下記の条件下で測定する。固定相: Supelcosil LC-8-DB , $150\,\mathrm{mm} \times 4.3\,\mathrm{mm}$ 、 $3\,\mu\,\mathrm{m}$; $45\,\mathrm{C}$; カラム温度: $40\,\mathrm{C}$; 溶離剤: 水 $55\,\mathrm{c}$ 体積部、メタノール $45\,\mathrm{c}$ 体積部及びジプチルアミン $1.7\,\mathrm{c}$ 体積部、リン酸で $pH3.0\,\mathrm{c}$ 調節; 検出: $UV280\,\mathrm{nm}$; 流出速度: $1.0\,\mathrm{m}$ $1/\mathrm{O}$; 注入容量: $20\,\mu\,\mathrm{l}$ 。

[0066]

例1から3による試験サンプルに関する調査結果を第3表にまとめた。第4表には、PCT/US96/09692による従来技術から公知のポリマーマトリックスシステム又は溶液の流出速度が包含されていて、その際、これらは、5~10質量%及び2及び5質量%のペルゴリド質量パーセンテージをそれぞれ有する。

[0067]

本発明によるTTSは1質量%未満の割合しか有しない、従って比較例と比較 して活性物質の明らかに低い負荷にも関わらず、ペルゴリドを意外な早い速度で 皮膚を通過して放出したことを流出速度の比較は示している。従って、僅か0.87%の活性物質割合を2.4 μg/cm²/hで含有する本発明によるTTS中に含有される例2によるマトリックスでさえ、10質量%までのペルゴリド割合並びに皮膚吸収促進剤の高い割合を有するPCT/US96/09692のマトリックス処方物全てよりも高い、ヒトの皮膚での流出速度を有する。この結果はかなり驚異的である。それというのも、この流出速度測定は32℃、即ちPCT/US96/09692においてよりも3℃低い温度に加温されたアクセプタ媒体を用いて、従って活性物質の透過に関して明らかにより不利な条件下に実施されるためである。

[0068]

更に、本発明でのTTS中に含有されるペルゴリド量は、実験期間2日間で皮膚を介して実質的に定量で放出されうることが判明している。投与の終了後に、有効で、TTS中に残留する高価な活性物質の残量を回避することができるので、このことは特に有利である。

[0069]

【表3】

第3表:切除された皮膚調製物を介してのペルゴリドー流出速度

調製物	マトリックスのペルゴ リドメシレート含有率 質量% (mg/18cm ²)	流出速度 (μg/cm²/h)	平均累積流出 (µg/12cm²)	速度
			24h後	48h後
		マウスの皮膚		
6 541 :	0,61 % (0,48 mg ± 10 %)	1,0	394 (82 %)*	454 (95 %)*
例2:	0,87 % (0,78 mg ± 10 %)	1,8	687 (88 %)*	815 (ca.100 %)*
n = 3		ł		
例1 :: 例2 :: n = 4	0,61 % (0,48 mg ± 10 %) 0,87 % (0,78 mg ± 10 %)	ヒトの皮膚 1,0 2,4	258 (54 %)* 576 (74 %)*	302 (63 %)* 682 (87%)*
例3: n=3	0,67 % (0,71 mg ± 10 %)	マウスの皮膚 1,5	559 (79 %)*	609 (86%)*

^{*) =} マトリックスのそれぞれ記載の作用物質含有率に対する質量%での累積流出率

[0070]

【表4】

第4表:切除された皮膚調製物 (PCT/US96/09692) を 介してのペルゴリド流出速度

調製物	マトリックスもしくは 供与体のペルゴリド- メシレート含有率 質量%	流出速度* µg/cm²/h
(1) H ₂ O 中の P.メシレート溶液	2	約 1.1
(2) H₂Q./エタノール中のP.メシレート溶液	5	約2-4
(3) EVA -ポリマーマトリックス中の P.メシレート	5 - 10	0,5 - 2,2

^{*) =} 切除されたヒトの皮膚での試験;35℃

【図面の簡単な説明】

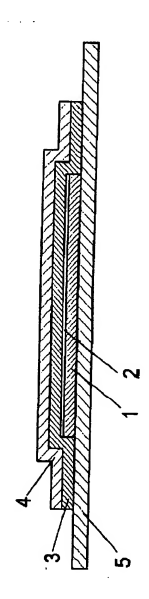
【図1】

本発明によるTTSの1実施態様を示す図。

【符号の説明】

1 作用物質含有ポリマーマトリックス、 2 内部カバーシート、 3 粘 着フィルム、 4 担体シート、 5 剥離可能な保護シート

【図1】



【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH	REPORT -	and Americandan Ha
			nel Application No
		PC1/E	P 99/03278
ipc 6	PICATION OF SUBJECT MATTER A61K9/70 A61K31/48		
	to International Patern Classification (IPC) or to both national classifica SEARCHED	sion and IPC	
	bournersation searched (classification system between by classification	on exembolis (
IPC 6	A61K		
	flon searched other then minimum documentatios to the extent that a		
Begione	take beas conquited during the international search (name of data bad	se and. Where practical, search ten	na usedi
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Cetegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the raise	Want plussager	Refevent to disha No.
A	DE 196 26 621 A (HEXAL AG) 8 January 1998 (1998-01-08) cited in the application column 2, line 21-41 example 1 claims		1,3,8
A	WO 96 40139 A (ALZA CORP : YUM SU NELSON MELINDA K (US); CAMPBELL P. 19 December 1996 (1996-12-19) cited in the application page 1, line 6-13 page 17, line 29 - page 19, line examples 2,5 claims	ATRÍCI)	1,4
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are	s listed in somex.
* Special co	lagoriza of cited documents:	I' later document outlished after t	he international term data
A docume	nt defining the general state of the art which is not also to be of particular retevance	T* later document published after to or priority date and not in confi- cted to understand the principl	d with the application but or theory underlying the
"E" earlier d		invention	
"L" docume	ano ni which may throw doubts on priority iclaim(s) or	X* document of particular relevance carnet be considered novel or involve an inventive step when	caprol be considered to the document is taken alone
which i	the state of the s	Y' document of particular relevance	s: the claimed invention
O' docume	mi referring to an oral disclosure, use, exhibition or heans	cannet be considered to involve chousent is combined with one ments, such combination being in the ext.	or more other such docu-
"P" docume later th	nt publiched prior to the interneticed filing date but an the priority date claimed:	in the art. 3° document member of the same	
	clust completion of the international search	Oate of mailing of the internation	
	5 August 1999	02/09/1999	•
Name and m	elling actives of the ISA European Patent Office, P.B. 5816 Patentiesh 2	Asthorized officer	
	NL - 2220 FV Rijovijk Tol. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 851 epo nl. Pix: (+31-70) 340-3016	La Gaetana, R	

Form PCT/ISAR16 Second sheet) (July 1902

page 1 of 2

.

	INTERNATIONAL SEARCH REPORT	Inte Ional Application No			
	and the second s	PCT/EP 99			
C-(Continu	MOON) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	101721 33	7 4 3 2 7 0		
Category *			Relavant to clairs No.		
A	DE 43 10 012 A (ROEHM GMBH) 29 September 1994 (1994-09-29) cited in the application column 2, line 16-67 examples 6-9 claims		1,6		
P,A	WO 99 01116 A (SANOL ARZNEI SCHWARZ GMBH; ARTH CHRISTOPH (DE); WOLFF HANS MICHAEL) 14 January 1999 (1999-01-14) examples claims		1,7		

page 2 of 2

ı

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

	information on patent tamily reambers			1	Intr Genel Application No PCT/EP 99/03278		
	nt document search report		Publication date		Patent family manber(s)	Publication date	
DE 1	9626621	A	08-01-1998	AU WO EP	3692697 A 9800142 A 0910379 A	21-01-1998 08-01-1998 28-04-1999	
WO 9	640139	A	19-12-1996	AU CA DE EP GB	6476496 A 2221263 A 19681435 T 0831827 A 2316004 A	30-12-1996 19-12-1996 23-07-1998 01-04-1998 B 18-02-1998	
DE 4	310012	A	29-09-1994	EP HU JP US	0617972 A 69378 A 6305953 A 5730999 A	05-10-1994 28-09-1995 01-11-1994 24-03-1998	
NO 9	901116	A	14-01-1999	DE AU ZA	19728517 A 8802198 A 9805864 A	07-01-1999 25-01-1999 23-10-1998	

Form PCTISA/210 (petent termity annex) (Jyly 1992)

フロントページの続き

(81)指定国 EP(AT. BE. CH. CY. DE. DK. ES. FI, FR. GB. GR. IE, IT. LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF. BJ. CF. CG, CI, CM, GA. GN. GW. ML. MR. NE. SN. TD. TG), AP(GH. GM. KE. LS. MW. SD. SL. SZ. UG. ZW), EA(AM. AZ. BY. KG. KZ. MD. RU. TJ. TM), AU. BA. BB. BG. BR. CA. CN. CU. CZ. GE. HR. HU. ID. IL. IN. IS. JP. KP. KR. LC. LK. LR. MD. MG. MK. MN. MX. NO. NZ. PL. SG. SI. SK. SL. TR. TT. UA. US. UZ. VN, YU. ZA

- (72)発明者 アンドレアス コルマイヤー・ゼーガー ドイツ連邦共和国 オーバー ラムシュタ ット ゲオルクーザクセーシュトラーセ 33
- (72)発明者 シュテファン リムブラー ドイツ連邦共和国 ヒルデン ヴィルヘル ミネーフリードナーーシュトラーセ 4
- (72)発明者 ハンス-ミヒャエル ヴォルフ ドイツ連邦共和国 モンハイム リヒャル トーヴァーグナー-シュトラーセ 2
- Fターム(参考) 4C076 AA72 DD38 DD44 EE09 FF34 FF68

4C086 AA01 BC30 MA63 NA10 NA11 ZA02